1/1 ~-5 5. w2608-01

### RECORDING MATERIAL

Patent number:

JP1263074

**Publication date:** 

1989-10-19

Inventor:

ITOU KORENARU; others: 01

Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Classification:

- international:

B41M5/12

- european:

Application number:

JP19880092811 19880415

Priority number(s):

Report a data error here

#### Abstract of JP1263074

PURPOSE:To enhance color forming properties and the stability of developed color images, by incorporating an electron-donative colorless dye and a mixture of zinc salts of salicylic acid derivatives obtained by bringing two specified salicylic acid derivatives into reaction with a zinc composed. CONSTITUTION:A recording material comprises an electron-donative colorless dye and a mixture of zinc salts of saliyclic acid derivatives obtained by bringing sali//yclic acid derivatives of general formulas (I) and (II) into reaction with a zinc compound. In the formulas, each of X and Y is hydrogen, an alkyl, alkoxyl, aryl or halogen, R is a divalent group, and each of R11-R14 is hydrogen, an alkyl, alkoxyl, aryl, acyl or halogen. Each of the salicyclic acid derivatives preferably has a total of 13 or more carbon atoms in the molecule thereof, from the viewpoint of insolubility in water. Particularly, the compound of general formula (I) preferably has a total of 23 or more carbon atoms in the molecule thereof. The amount of the salicyclic acid derivative of the general formula (I) is preferably 5-50mol% based on the total amount of the two salicyclic acid derivatives.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

This Page Blank (uspto)

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### 平1-263074 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

. SInt. Cl. 4

驗別配号 108

庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)10月19日

B 41 M 5/12

7915-2H

寒杏請求 未請求 請求項の数 1

記録材料 図発明の名称

> 昭63-92811 ②特

昭63(1988) 4月15日

@発 明

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会

明

静岡県富士宮市大中里200番地

富士写真フイルム株式会

社内 神奈川県南足柄市中沼210番地

富士写真フイルム株式 の出 願 人

会社

1. 発明の名称

犯疑材料

2. 特許請求の範囲

電子供与性無色染料および下記一般式 (【) で、安されるサリチル酸誘導体および下記一般式 (Ⅱ) で表されるサリチル酸誘導体と亜鉛化合物 を反応させて得られるサリチル酸誘導体混合亜鉛 塩を含有することを特徴とする記録材料。

上式中、X、Yは水器原子、アルキル基、ア

ルコキシ基、ナリール基、またはハロゲン原子を、 Rは2個の基を、Rit. Ris. Ris. Ritは水类 アシル基またはハロゲン原子を表す.

3. 発明の詳細な説明

(発明の分野)

・本発明は記録材料に関し、特に発色性、発色画 像の安定性を向上させた記録材料に関する。

( 徒 来 技 術 )

電子供与性無色染料と電子受容性化合物を使用 した記録材料は、窓圧紙、悠熱紙、盛光感圧紙。 通電感熱記録紙、感熱転写紙等として既によく知 られている。たとえば英国特許2140449、 米国特許 4 4 8 0 0 5 2 、 同 4 4 3 6 9 2 0 、 特 公昭60-23992、特開昭57-17983 6、同60-123556、同60-12355 1などに辞しい。

記録材料として、近年 (1)発色濃度および 発色感度 (2)発色体の竪牢性などの特性改良 に対する研究が鋭意行われている。

成圧記録材料においては、発色部を塩ピシート等にファイルしておくと、発色部が可塑料等により、消色してしまう欠点を有しており商品価値を 著しく損ねていた。

また溶剤等によりかが生じてしまう欠点をないないでは、薬品等により変褪色をおこしてしまう欠点を有している。そのため水性インキベン、油性インキベン、蛍光ペン、朱肉、矮着新、のり、ジェンドクリーム、乳液等の化粧品等に触れると、白色部が発色したり、発色部が変褪色をおこしたりして商品価値を著しく損ねていた。

本発明者らは、電子供与性無色染料、電子受容性化合物のそれぞれについて、その抽溶性、水への溶解度、分配係数、pKa、理换基の極性、重換基の位置、混用での結晶性、溶解性の変化などの特性に着目し、良好な記録材料用素材および記録材料の開発を追求してきた。

### (発明の目的)

從って本発明の目的は発色性および発色値像の

上式中。X、Yは水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、またはハロゲン原子を、Rt 2 値の基を、Rii、Ris、Ris、Risは水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、アシル基またはハロゲン原子を表す、

X、Y、R.i.、R.i.、R.i.、R.i.で表される基 はさらに置換基を有していてもよく、その例とし ではアルキル基、アリール基、アルコキシ基、ア リールオキシ基、ハロゲン原子、アシルアミノ基、 アミノカルボニル基、シアノ基などがあげられる。

X、Yで表される置換基のうち水素原子、炭素原子数1~18のアルキル基、炭素原子数1~20のアルコキシ基、フェニル基および塩素原子が好ましい、特に炭素原子数4以上のアルキル基。アラルキル基、フェニル基がこのましい。

X. Yの具体例としては、tーT さル基、tーへ キシル基、シクロヘキシル基、tーオクチル基、 tーノニル基、tードデシル基、シクロヘキシル シクロヘキシル基、シクロヘキシルメチル基、ベ ンジル基、αーメチルベンジル基、α、αージメ 安定性が良好で、しかもその他の具備すべき条件 を満足した繋材を用いた記録材料を提供すること である。

### (発明の構成)

本発明の目的は電子供与性無色染料および下記一般式 (I) で表されるサリチル酸誘導体および下記一般式 (I) で表されるサリチル酸誘導体と亜鉛化合物を反応させて得られるサリチル酸誘導体 混合亜鉛塩を含有することを特徴とする記録材料により遠成された。

チルペンジル基。αートリルエチル基。αートリルイソプロピル基。ペンジルペンジル基。フエニル基。塩素原子等があげられる。

Rで表される基のうち炭素原子数1~12のTルキレン基、酸素原子を2~3ケ合有するTルキレン基、シクロTルキレン基、テルペン環及び下記一般式(II)~(IV)で表される基が好ましい、

$$\begin{array}{c|c}
-CH_{2} & & & (II) \\
R_{1} & R_{2} & & & CH_{2}- \\
R_{1} & R_{2} & & & R_{1}
\end{array}$$

$$-CH_2-O \nearrow R_1 \longrightarrow R' \longrightarrow R_2 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_2 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_2 \longrightarrow R$$

上記一般式(Ⅱ)~(Ⅳ)において、R. およびR. は同一でも異なっていてもよく、水無原子.

アルキルキ、アラルキル基、ハロゲン原子、アリール基またはヒドロキシル基を、R はアルキレン残基又はアラルキレン残基を表す。

Rで表される 2 価の基の具体例としては、 C H<sub>2</sub>, C( C H<sub>2</sub>) C<sub>2</sub> H<sub>3</sub>, C ( C H<sub>2</sub>) C<sub>3</sub> H<sub>4</sub>, C ( C H<sub>2</sub>) C<sub>4</sub> H<sub>5</sub>, C HC H<sub>4</sub> ( C<sub>4</sub> H<sub>5</sub> ) C<sub>4</sub> H<sub>5</sub>.

ルイソプロピル基、αー (αーメチルペンジル) フェニルエチル基、(メシチルメチル) ベンジル 甚、フェニル基、ナフチル基、塩素原子、オクチ ルオキシ基、ベンジルオキシ基、βーフェノキシ エトキシ基、tーヘキシル基、フェニルアセチル 基等があげられる。

本発明に係わるサリチル酸誘導体は、非水溶性の 点から継続素原子数13以上のものが好ましい、 特に一般式(I)で表される化合物は、継炭素原 子数23以上のものが好ましい。

本発明に係わる一般式 (I) 及び一般式 (I) で表されるサリチル酸誘導体の使用比率は、一般式 (I) で表されるサリチル酸誘導体の比率が 5~60 mo 1 %になることが好ましい。

本発明に係わるサリチル酸焼導体の具体例を示す が本発明はこれらに限定されるものではない.

一般式 (I) で表されるサリテル酸誘導体の例 2. 6-ビス (4-ヒドロキシー 3 - カルボキシ - 5-メチルフエニルメチル) - 4-ヒーノニル フェノール、2, 6-ビス (4-ヒドロキシー3

(Yは前述の基を表す。)等があげられる。

R11、R12、R12、R14で表される基のうち水 業原子、炭素原子数1~18のアルキル基、炭素 原子数1~20のアルコキシ基、フェニル基およ び塩素原子が好ましい。

R11、R12、R13、R13で表される甚の具体的な例としては、水素原子、メチル基、エチル基、イソプロピル基、セーブチル基、セーオクチル基、ノニル基、セーアミル基、ドアシル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、αーメチルベンジル基、α・αージメチルベンジル基、αートリルエチル基、αートリ

ーカルポキシー5ーメチルフェニルメチル) ー 4 ーセードデシルフェノール、 2、 4ーピス (4ー ヒドロキシー3ーカルポキシー5ーメチルフエニ ル) - 6 - t - ブチルフエノール、2、6 - ビス ・(4-ヒドロキシー3-カルポキシフエニル)-4- t-ドヂシルフェノール。 2. 6-ピス (2 ーヒドロキシー3ーカルポキシー5ーtーオクチ ルフエニル) ー 4 ープチルフエノール。 2 .. 6 ー ピス (2-ヒドロキシー3-カルボキシー5-α ーメチルペンジルフエニル) ー 4 ー t ー / ニルフ エノール、ピス (2-ヒドロキシー3-カルポキ シー5ーt-オクチルフエニル)メタン、 2. 2 ーピス (4-ヒドロキシー3-カルボキシー5secーブチルフエニル) プロパン、1、3ービ ス (4-ヒドロキシー3-カルポキシクミル)べ ンゼン、1、1ービス(2ーヒドロキシー3ーカ ルポキシー5ーヒーオクチルフェニル) ー2ーエ チルヘキサン、 2、 2ーピス 〔4ー(4ーヒドロ キシー3ーカルポキシー5ーメチルフエニルメチ ルオキシ) フェニル} プロパン、1、3ーピス

(4-ヒドロキシー3-カルボキシフェニル)ー2-メチルー5-イソプロピルシクロヘキサン、 ピス (4-ヒドロキシー3-カルボキシー5-α、 α-ジメチルベンジルフエニル)メタン、ピス (4-ヒドロキシー3-カルボキシー5-t-オ クチルフエニル)メタンなど、

ル)サリチル酸、5-(1、3-ジフエニルブチル)サリチル酸、5-(α-(α-メチルペンジル) フエニルエチル)サリチル酸、4-(メシチルメチル) ペンジルサリチル酸、4-(3-(4-メシチルメチル ) サリチル酸、3、5-ビスーセーノニルサリチル酸、3、5-ビスーセーノニルサリチル酸、3、5-ビスーセードデシルサリチル酸、5-シクロヘキシルシクロヘキシルサリチル酸などがあげられる。

本発明に係わる亜鉛化合物としては酸化亜鉛・水酸化亜鉛・炭酸亜鉛、硫酸亜鉛、塩化亜鉛などが挙げられる。これらの中で特にサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩と硫酸亜鉛、塩化亜鉛を用いる場合が好ましく、亜鉛塩化後の処理が極めて用態になる。

なお亜鉛化合物にニッケル化合物を共存させて おいてもかまわない.

本発明に係わるサリチル酸誘導体混合亜鉛塩は、 水又は水と有機溶媒の混合物中で2種以上のサリ チル酸誘導体のアルカリ金属塩と亜鉛化合物を皮

応させることにより容易に得られる。

特に水と有機溶媒の混合物中で亜鉛塩化する方法は、製造時の提作性および亜鉛塩化の特率、純度の点で利点があり好ましい。有機溶媒としては水への溶解度が小さく。かつ該サリチル酸誘導体の亜鉛塩の溶解度が大きいものが好ましく。 芳香族化合物、ハロゲン化物、エステル化合物などがあげられる、具体的には、トルエン、キシレン、トリクレン、酢酸エチルなどがあげられる.

また本発明に係わる記録材料では、さらによく知られているれている本発明外の、フェノール誘導体、芳香属カルボン酸の金属塩、酸性白土、ベントナイト、ノボラック樹脂、金属処理ノボラック樹脂、金属錯体などを併用して用いてもよい、これらの例は特公昭40-9309号、特公昭45-14039号、特開昭52-140483号・特開昭48-51510号、特開昭57-210886号、特開昭58-87089号、特開昭59-11286号、特開昭50-176795号、

本発明に係わる電子供与性無色染料にはトリフェニルメタンフタリド系化合物、フルオラン系化合物、インドリルフタリド系化合物、ロイコオーラミン系化合物、ローダミンラクタム系化合物、トリフェニルメタン系化合物、トリアゼン系化合物、スピロピラン系化合物、フルオレン系化合物など各種の化合物があった。

フタリド類の具体例は米国再発行特許明細書第23.024号、米国特許明細書第3.491、11号、同第3.491、1.12号、同第3.491、11号、同第3.491、11号、同第3.509、174号、フルオラン類の具体例は米国特許明細書第3.624、107号、同第3.627、787号、同第3.641、011号、同第3.462、828号、同第3.681、390号、同第3.920、510号、同第3.959、571号、スピロジピラン類の具体例は米国特許明細書第3.971、808号、ピリジン系およびピラジン系化合物類は米国特許明細書第3.775、424号、

同年3.853,869号,同年4.246.3 18号、フルオレン系化合物の具体例は特願昭6 1-240989号等に記載されている.

本発明による記録材料において電子受容性化合物は、電子供与性無色染料の50~5000重量%使用することが好ましく。さらに好ましくは100~200重量%である。電子受容性化合物のうち本発明のサリチル酸調準体が20重量%以上含まれる事が好ましく。特に30重量%以上含まれることが好ましい。

これらを記録材料に適用する場合には数分数物ないし数小滴あるいはフィルム状にして用いられる。

更に、その際には、記録材料の分野、高分子樹脂の分野で度く知られている種々の添加剤だとえば取料、ワックス、帯電防止剤、紫外線吸収剤、消溶剤、導電剤、蛍光染料、界面活性剤などの添加剤が用いられる。

本発明に係わる記録材料は発色画像の安定性が極めて良好であり、この効果は感圧および感熱記

して、溶媒(アルキル化ナフタレン、アルキル化ジフェニル、アルキル化ジフェニルメタン、アルキル化ジフェニルメタン、アルキル化ターフェニル、塩素化パラフィンなどの合成治:木綿治、ヒマシ治などの植物治:動物治: 鉱物治あるいはこれらの混合物など、および/または必要により複性溶媒)に溶解し、これをマイクロカプセル中に含有させ、紙、上質紙、プラスチックシート、樹脂コートテッド紙などに塗布することにより発色剤シートをうる。

また電子受容性化合物は必要に応じて添加剤、 極性溶媒等を混合して、スチレンブタジェンラテ ックス、ポリビニールアルコールの如きパインダ ー中に分散させ、後述する超料とともに低、ブラ スチックシート、樹脂コートテッド紙などの支持 体に塗布することにより類色剤シートを得る。

電子供与性無色染料および電子受容性化合物の使用量は所望の塗布原、感圧記録紙の形態、カプセルの製法、その他の条件によるのでその条件に 応じて適宜遅べばよい。当業者がこの使用量を決 定することは容易である。 ほ材料において著しい.

底圧抵に用いる場合には、米田特許第2,505,470号、同2,505,471号、同2,505,471号、同2,505,471号、同2,712,507号、同2,730,456号、同2,730,456号、同2,730,457号、同3,103,404号、同3,418,250号、同4,010,038号などの先行特許に記載されているように役々の形態をとりうる。最も一般的には電子供与性無色染料および電子受容性化合物を別々に含有する少なくとも一対のシートから成る。

カプセルの製造方法については、米国特許 2.800、457号、同2、800、458号に記載された観水性コロイドゾルのコアセルベーションを利用した方法、英国特許 867、797号、同950、443号、同989、264号、同1.091、076号などに記載された界面重合法あるいは米国特許 3、103、404号に記載された手法学がある。

一般には、電子供与性無色染料を単独又は混合

感熱紙に用いる場合には、特開昭 6 2 - 1 4 4 4 9 8 9 号、特願昭 6 2 - 2 4 4 4 8 8 3 号明細書等に記載されているような形態をとる。具体的には、電子供与性無色染料および電子受容性化合物は分散集中で 1 0 μ以下、好ましくは 3 μ以下の粒径まで粉砕分散して用いる。分散煤としては、一般に 0 . 5 ないし 1 0 %程度の進度の水溶高分子水溶液が用いられ分散はポールミル、サンドミル、機型サンドミル、アトライタ、コロイダルミル箱を用いて行われる

使用される電子供与性無色染料と電子受容性化合物の比は、重量比で1:10から1:1の間が特に好ましく、さらには1:5から2:3の間が特に好ましい。その際、熱可酸性物質を、併用することが好ましい。これらは電子供与性無色染料と同時又はサリチル酸酵体と同時に微分散して用いれる。これらの使用量はサリチル酸酵体体物に対て、20%以上300%以下の重量比で添加され、特に40%以上150%以下が好ましい。

**雄感热挺挺比例之ば特開昭49-11344号,** 

特開昭 5 0 - 4 8 9 3 0 号などに記載の方法によって製造される。

成光感圧低は例えば特開昭 5 7 - 1 7 9 8 3 6 号などに記載の方法によって製造される。

(発明の実施例)

以下に実施例を示すが、本発明はこれに限定されるものではない、実施例において特に指定のない限り、重量%を表す。

#### 。 実施例 一.1

1) 電子供与性無色染料含有カプセルシートの 概製

ポリビニルペンゼンスルホン酸の一部ナトリウム塩(ナショナルスターチ社製、VERSA、TL500)5部を熱水り5部に溶解した後冷却する。これに水酸化ナトリウム水溶液を加えてPH4、0とした。一方電子供与性無色染料の3ー(2ーエトキシー4ージエチルアミノフエニル)ー3ー(1ーオクチルー2ーメチルインドールー3ーイル)フタリドを4、5%溶解したジイソブロビルナフタレン30部、パラフイン抽50部と

## 2) 電子受容性化合物シートの顕製

ピス (2ーヒドロキシー3ーカルポキシー5ー tーオクチルフエニル) メタンのナトリウム塩δ 郎とる、5ーピス (αーメチルペンジル) サリチ ル酸のナトリウム塩LB部の混合物から合成した 混合亜鉛塩10部、炭酸カルシウム80部、酸化 亜鉛 2 () 部。ヘキサメタリン酸ナトリウム 1 部と 水200部からなる分散液をサンドグライダーに て平均粒径 3 μになるように分散した。この分散 波に 1 0 % P V A 水熔液 1 0 0 部およびカルポキ シ変性 SBR ラテックス 10 部 (固形分として) を添加し、こけい分譲皮が20%になるように加 水し、塗液を得た、この塗液を50g/m。の原 紙に5.0g/m゚の固形分が染布されるように エアーナイフコーターにて塗布、乾燥し電子受容 性化合物シートを得た、電子供与性無色染料含有 マイクロカブセルシート面を、電子受容性化合物 シートに重ね 6 0 0 kg/cm² の荷葉をかけた ところ。青色に発色した。得られた面像上に軟質 ポリ塩化ビニルシート(厚さり、5mm。可塑剤

この分散被に対して10重量%ポリビニルアルコール水溶液200配およびデンブン粒子50部を添加し、加水してマイクロカブセル分散液の固形分濃度20%溶液を概整した。

この強液を50g/m²の原紙に5g/m²の 固形分数整布されるようにエアナイフコーターに て塗布、乾燥し電子供与性無色染料含有カブセル シートを得た。

としてジブチルフタレートを 1 5 重量 % 及びジオクチルフタレートを 7 重量 % 含有)と 重ね、 3 0 ° C. RH 2 0 % の 雰囲 気中 1 0 0 g / c m² の 荷重を付加し 5 0 日間放産したところ。 画像の ほ 色およびにじみは観察されなかった.

#### 実施例-2

電子受容性化合物のみを1.6ーピス(4ーピドロキシー3ーカルボキシー5ーメチルフエニルメチル)ー4ーヒーノニルフエノールのナトリウム塩6部の混合物から合成した混合型的塩10部に変え実施例1と同様にして電子受容性化合物シートを得た、実施例1と同様にした強性による、関係の協色およびにじみは観察されなかった。

### 寒旋例-3

電子受容性化合物のみを 2. 2 ーピス (4 ーヒドロキシー 3 ーカルボキシー 5 ー s c c ーブチルフェニルメチル) プロパンのナトリウム塩 3 部と

# 特開平1-263074(ア)

3. 5 ーピス (αーメチルベンジル) サリチル酸のナトリウム塩 8 部の混合物から合成した混合亜鉛塩 1 0 部に変え実施例 1 と同様にして電子 受容性化合物シートを得た、実施例 1 と同様にして発色させた後、飲質ポリ塩化ビニルシートを接触させたところ、画像の額色およびにじみは観察されなかった。

### 〔参考例〕

### 混合亜鉛塩の製造方法

ー t ー J ニルフェノールと 3 . 5 ーピス t ー オ ケ テルサリチル酸の混合亜鉛塩の無定形固体をえた.

特許出願人 冨士写真フィルム株式会社

This Page Blank (uspto)